

Synergol tabl. 500 mg Tabletka

Heimilað

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Synergol tabl. 500 mg Tabletka

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/07/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2121

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/07/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.